PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 61212592 A

(43) Date of publication of application: 20.09.86

(51) Int. CI

C07H 3/02 B01J 39/04 C07H 1/00

(21) Application number: 60053432

(22) Date of filing: 19.03.85

(71) Applicant:

TOKYO TANABE CO LTD

(72) Inventor:

HAGIRI HIROSHI TOBE TAKASHI HATTORI MASAHIKO

(54) PRODUCTION OF D-RIBOSE

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled compound in high yield, by carrying out the epimerization of D-arabinose using a molybdic acid compound as a catalyst in the presence of a boric acid compound, and treating the reaction liquid with a column of a metal-type cation exchange material.

CONSTITUTION: D-arabinose used as the starting raw material is epimerized by heating preferably at 50W100°C in water, organic solvent or hydrous organic solvent in

the presence of a molybdic acid compound (preferably a VI-valent compound) and a boric acid compound. The obtained reaction liquid is passed through a column packed with a 2- or 3-valent metal-type cation exchange material (preferably polystyrenesulfonic strongly acidic ion exchange resin converted to Ca-type, etc.) and eluted usually with water to separate the objective compound. The amount of the boric acid compound is preferably 1.5W3mol per 1mol of the raw material.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

®日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-212592

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和61年(1986)9月20日

C 07 H 3/02 B 01 J 39/04 C 07 H 1/00 7330-4C 8017-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

49発明の名称

Dーリポースの製造方法

②特 願 昭60-53432

❷出 願 昭60(1985)3月19日

@発明者 波 切

弘 船橋市習志野台2-72-2

伊発 明 者 戸 部

岳 志 東京都江東区亀戸5-29-4 成田方

砲発明者 服部 雅彦

東京都世田谷区下馬6-29-1 東京田辺製薬株式会社世

田谷寮

切出 願 人 東京田辺製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目7番地3

砂代 理 人 弁理士 太田 恵一

明和書の浄書(内容に表更なし)

1. 発明の名称

D - リポースの製造方法

2. 特許請求の範囲

- (I) 水、有機溶媒又は含水有機溶媒中へD・アラピノース及びモリプデン酸化合物を加え、さらに水ウ酸化合物を添加して加熱下でエピメリ化反応を行ない、次いで反応液を2個又は3価の金属型陽イオン交換体のカラムに通散してD・リポースの製造方法。
- (2) 金属型陽イオン交換体の金属がカルシウム、 パリウム、ストロンチウム又はアルミニウムであ る特許情求の範囲才(1)項記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(発明の目的)

産業上の利用分野

·本発明はD・リポースの製造方法に関する。さ

らに詳しくは、D-アラビノースをモリブデン酸化合物及びホウ酸化合物の存在下でエビメリ化反応を行ないD-リポースを高収率で製造する方法に関する。

従来の技術

従来、D・リポースを生産する方法としては、 天然物から抽出する方法、微生物による醱酵法、 化学合成法などが知られている。

化学合成法としては D - グルコースを酸素で酸化して D - グルコースを酸素で酸化して D - グルコースを酸素で酸化して D - グルカクレー リボン酸としたのち D - リボノラク したのち D - リボースを得る方法が通常工業的につて でいまれる。 一方、 アラビノースを 水剤 化して リボースを 存る方法がいく つか知られている。 たとえば、チェコスロパキア特許オ 1 4 9 4 7 2 号 (ケミカルアプストラクッ vol. 8 1、7 8 1 8 9 k、19 7 4

)には L - アラピノースから約33多のエピメリ 化率で L - リポースを、特開昭55-16469 9 号には D - アラピノースから約25多のエピメ リ化率で D - リポースを得る方法が記載されている。 さらに、反応水溶液中のモリブデン酸の分離 を簡単にするためモリブデン酸化均能又はイオン 交換機能を用いた方法が特開昭55-76894 号、同57-54197号、同57-54198 号に開示されており、 D - アラピノースから D - リポースへのエピメリ化率はそれぞれ30.6%。 約25~30%、25.1%である。

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を用いた 糖液の分離方法がいくつか知られており、たとえば特公昭 5 9 - 2 5 6 0 0 号には異性化糖水溶液 をカルシウム型、ストロンチウム型、パリウム型 等の強酸性陽イオン交換樹脂へ導入して果糖水溶液とぶどう糖水溶液とに分離する方法が、特開昭

ボースを得る方法などが開示されている。その他、ホウ酸塩型にした強塩基性陰イオン交換樹脂を用いてリポースとアラビノースを分離する方法〔J. Am, Chem. Soc., 73, 2399(1951);同74, 2090(1952)〕も知られている。ホウ酸又はホウ酸塩含有糖液を分離する方法としては亜硫酸水素型又は亜硫酸型陰イオン交換体を用いる方法(特公昭52-9740号)が知られている。発明が解決しようとする問題点

D-アラヒノース水溶液をモリブデン酸化合物の触媒下でエピメリ化して D-リポースを得る従来の方法では、エピメリ化率はせいぜい 20~30 まであり工業的に実施するには不十分であり、より高収率のエピメリ化が望まれている。

(発明の構成)

問題点を解決するための手段及び作用

57-54197号及び同5.7~54198号に はD-アラビノースをモリプデン酸イオンの存在 下でエピメリ化した反応波。即ち、D-リポース ~ 7 2.2 %), D - + シロースと D - リクソース (0.6~1.8 %)を含有する水溶液をカルシウム 型、バリウム型、ストロンチウム型。アルミニウ ム型等の陽イオン交換樹脂カラムに通液してD-リポースを分離する方法が、また、特開昭55~ 164699号にはD-アラビノースをモリプデ ン酸触媒下でエピメリ化した反応液から大部分(7 0 f)の未反応の D - アラピノース及び無機物 を餘去した母被、即ちD-リポース(約70%)。 D-アラピノース(10%), D-キシロースと D-リクソース(10%)及び他の糖類副生成物 (10%)を含有する水性アルコール溶液をカル シウムイオン又はパリウムイオンを負荷した陽イ オン交換体上でクロマトグラフィ処理してD-リ

次に、本発明の方法を具体的に説明する。

D-アラビノースをD-アラビノースに対して
0.5~3.0倍量(w/v)の水、有機溶媒又は含水
有機溶媒へ加え、得られた溶液又は歴濁液中へモ
リンデン酸イオンとしてD-アラビノースに対し

1~10%(w/w)のモリブデン酸化合物を加え、 さらにD~アラピノースに対して0.5~5.0倍モル,好ましくは1.5~3倍モルのホウ酸化合物を加え30~120℃,好ましくは50~100℃ の反応温度で、30~60分間提择する。

使用する溶媒としては水のほかメタノール, エタノール, n - プロパノール, 12 コール, 12 コール, 14 コール, 14 コール, 14 コール, 15 エーアタノール, 15 エーアシノール, 15 エーアルコール, 17 エートル, 18 エーテル (メテルアール, 2 コール, 2 エーテル (メテルアール, 2 エーテル (メテルアール, 2 エーテル (メテルアール, 2 エーテル (メテルアール, 2 エーテル (メテルエーテル (メテルエーテル (メテルカルビトール) などのアルコール類, アセトルカルビトール) などのアルコール類, アセトル

によつて反応液の出を 1 ~ 5 , 好ましくは 3 ~ 3.5 に調整する。また、反応溶媒として無水有機溶媒を用いる場合、特にホウ酸が好適である。

この D - リポースを含有する反応溶液をリポフラビンの合成原料として使用する場合、溶液中の D - リポースの含有率が高いため、 D - リポースを単離せず、陰イオン交換樹脂で触媒類を除去し

メチルアセトン、メチルエチルケトン、ジオキサン、ピリジン、α-ピコリン、2.6-ルチジン、アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N,N-ジメテルアセトアミド(DMA)、ジメテルスルホキシド(DMSO)などの有機溶鉄又はそれらの含水溶鉄である。

使用するモリブデン酸化合物としては、モリブデン酸、モリブデン酸アンモニウム、モリブデン酸カリウム、モリブデン酸ナトリウム、モリブデン酸カルシウム、アセチルアセトンモリブデン酸塩をどが挙げられ、特にモリブデンのVI価の化合物が好ましい。また、モリブデン酸を担持したイオン交換樹脂又はイオン交換繊維を用いてもよい。

使用するホウ酸化合物としては、ホウ酸、酸化 ホウ素、ホウ酸メテル、ホウ酸エテル、ホウ酸ア ンモニウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸ナトリウム、 フエニルホウ酸などが挙げられる。ホウ酸エステ ル又はホウ酸塩を用いる場合、有機酸又は無機酸

た溶液を 4 - ニトロー 0 - キシレン又は 3.4 - キッリ ジンの存在下接触 還元 し、生成 した 混合物 を結晶化 して 1 - D - リビテル - 3.4 - キッリジンを得、これをジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルビッール酸と紹合すればよい。

前記の反応溶液中には D - リポースのほか未反 応 D - アラピノース、 剛生成物の D - キシロース と D - リクソース、モリブデン酸化合物、 ホク酸 化合物を含有し、その他使用した原料にもとずく イオン、 剛生成物が含まれることもある。

この反応溶液を 2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を完複したカラム中へ通液し、水で溶離する。 溶離する順序はモリブデン酸化合物、ホウ酸化合物、 ローキシロースとローリクソース、 ローサラピノース、 ローリボースの順であり、 その下が分のである。 陰イオン交換樹脂でモリブデン酸化合物の定に溶液の溶離分布図を実施例 3

に基ずいてオ2図に例示した。

2 個又は3 個の金属型陽イオン交換体としてはポリスチロールスルホン酸型強酸性イオン交換樹脂をカルンウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型と成したものが好適に使用できる。

D - アラピノースの分画液には水ウ酸化合物及びモリブデン酸化合物が含まれるため、その溶液を一定濃度に濃縮し、加熱すれば再びエピメリ化反応が可能のため D - リボースの収率がさらに向上する。また、モリブデン酸化合物の分画液はほとんど不純物を含まないので再度反応に使用できるのも本方法の特徴である。

最も遅れて溶出する D - リポース分画液を集め 該圧機縮すると D - リポースのシロップ状験 値が 回収率 9 5 多以上で得られる。 この残渣をメタノ ール又はエタノールにて結晶化することにより納 度 9 9.5 多以上の D - リポースの結晶を得ること

応容器内の温度はエタノールの沸点より高くなる。)で45分間提择下加熱した。反応終了後、溶媒 を減圧留去し、残渣に水50mlを加えて攪拌し、 10℃に冷却して折出したホウ酸を沪別した。結 品を冷水で洗浄し、乾燥してホウ酸20.5%を回 収した。沪液と洗液を合すると110mlであつた。

との溶液中の糖分の組成は灰の通りであつた。

9 0. 5 %

D - アラヒノース

7. 7 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.8 %

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性隔イオン交換倒脂ダイヤイオン MK - 318 5 1 0 ml を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出液をフラクションコレクターによつて 1 0 ml ずつ分面した。その流速は 6 8 ml/時 であつた。

帝出順序はモリブデン、ホウ酸、D-キシロースとD-リクソース、D-アラピノース、D-リポースであつた(オ1図参照)。

ができる。

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明す。

実施例中、反応溶液中の糖分の組成及び結晶D
ーリポースの純度は糖分をホウ素化水素ナトいで ムで還元し対応する糖アルコールとし、次れで 水トリフルオロ酢酸でアセテル化し、これをおメ クロマトグラフィーにより測定した。また、おリ ブデン酸化合物及びホウ酸化合物の定量分析に 者を中レート 満定法により、後者を中和 満定法に よつて 利定した。

なか, 実施例中, 使用したイオン交換倒脂ダイヤイオン MK - 318, 8K - 1B, WA - 30 はすべて三菱化成工業機製の商品名である。

突 施 例 1

D - アラビノース259をエタノール50mlに加え。さらにモリブデン酸アンモニウム1.759及びホウ酸25.89を加えて反応温度88℃(反

1030 mlであり、そのうちD-リポース分配としてフラクションNa 43~103の610 ml、D-アラピノース・ホク酸分面としてフラクションNa 11~24の140 mlをそれぞりカマションNa 11~24の140 mlをそれぞれ分取した。D-リポース分面液を合し、溶性を視性を対してシロップ強度23.15を得た。との残性エタノール40mlを加え冷蔵でに一晩放置すると結晶が析出したので評取し、乾燥しての設すると結晶が析出したので評取し、乾燥してりが~スの結晶20.45(81.65)を得た。融度95.75。

さらに、D-アラビノース・ホウ酸分面液を減 圧機縮してシロップ状としたのちエタノール5 ml を加え90℃で40分間提拌下加熱した。反応後、 水10 mlを加えて6℃に冷却し、析出したホウ酸 を戸別、洗浄した。戸液と洗浄液を合した溶液を 上記と同様の方法に単じてクロマト分離、結晶化 等を行なつてD - リポースの結晶 1.3 8 g (5.5 g)を得た。融点 8 6.0 C。純度 9 9.8 g。合計の収率は 8 7.1 g であつた。

また、モリプデン分面及びアラビノース・ホウ酸分面中のモリプデンとホウ酸の量はモリプデンとより酸して 5.1 を含まれており定量的に回収できた。

実施例 2

D-アラビノース209をメタノール40 xlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.5 9及びホウ酸20.6 9をオートクレーブに入れ、88℃40分間提择下加熱した。反応終了後、オートクレーブから反応被を取出し、溶媒を減圧留去し、残渣に水50 xlを加えて提拌し、冷蔵庫中に一晩放置した。析出したホウ酸2元の溶液中の散光で洗浄し、乾燥してホウ酸169を回収した。戸液と洗液を合すると92xlであり、この溶液中の額成は次の通りであつた。

圧機縮し、イソプロパノール 5 mlを加えて反応風度 8 8 ℃で携件下 6 0 分間反応した。反応終了後、落煤を減圧留去し、水 3 0 mlを加え 4 ℃に冷却し、析出したホウ酸を評別、洗浄した。評液と洗液の合計は 4 0 ml であり、この溶液中の種分の組成は次の通りであつた。

7 3. 2 \$

1 5.3 %

この溶液を上記と同様の方法に準じてクロマト 分離、結晶化等を行なつて'D - リポースの結晶 1. 3 4 5 (6.7 5)を得た。融点 8 6.2 で。 純度 9 9.8 5。

合計の収率は82.2%であつた。

爽施例 3

D - アラビノース 2 5 gをジオキサン 4 5 mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 1.8 g及びホウ酸 3 0 gを加え、9 0 C C 4 0 分間提择下

D-リポース

8 7. 8 6

D - アラピノース

1 0. 4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.7 %

との溶液にメタノール 3 5 mlを加えカルシウム型に変換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 5 1 0 mlを充填したカラムに通波し、水を用いて 7 5 ml/時 の流速で溶出した。溶出液を 1 5 ml ずつ分画し、全量 9 9 0 ml を得た。そのうち D - リポース分画 4 5 0 ml 、D - アラビノース・ホウ酸分画 2 1 0 ml 、モリブデン分画 2 4 0 ml であつた。

D-リポース分面核を合し、溶媒を減圧乾固して得られたシロンプ競査17.29へエタノール20mを加えて冷蔵庫に一晩放置し、折出した結晶を評取し、乾燥してD-リポースの結晶15.19(75.5%)を得た。融点86.5℃。純度99.5%。

次に、アラビノース・ホウ酸分面液を合し、液

加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によってホウ酸23.89を回収し、液量78mkの水溶液を得た。この溶液中の箱分の組成は次の通りであった。

D・リポース

9 4. 2 %

D-ナラピノース

4. 9 %

D ~ キシロースと D ~ リクソース 他 0.9 ま

との溶液を遊離型に調整したスチレン系物塩基性陰イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を20 20月 日のでをリブデン酸を除去した。この処理液を 80元 まで減圧機縮し、カルシウム型に交換した 強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 510元を充填したカラムに透液し、水で連続的 に落出して12元 ずつ分画した(オ2図参照)。 流速は98元 少時であつた。溶出液の全量は960 200 であり、そのうちD-リポース分画としてフラクションNa-31~80の600元, D-アラビノ ース・ホウ酸分面としてフラクションNa-14~ 30の204mlを分取した。

D - リポース分画液中の糖分の組成は D - リポース 9 9.2 %, D - アラビノース他 0.8 % であつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール35mfを加えて冷蔵庫へ一晩放置し、析出した結晶を严取し、乾燥してD-リポースの結晶20.8 f(83.2 f)を得た。融点86.4 C。純度100 f。 実施例 4

D-アラピノース109を5多含水イソブロパノール25 mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム0.89及びホウ酸12.69を加え、90℃で50分間提拌下加無した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸9.59を回収し、液量45 mlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D-リポース

8 9. 5 %

D - アラビノース

8. 2 %

に水20mlを加え、10℃に冷却した。析出した ホウ酸を沪別し、水洗してホウ酸13.2分を回収 した。沪液と洗液を合わせた溶液60ml中の糖分 の組成は次の通りであつた。

D - リポース

6 9. 8 %

D - アラビノース

2 7.8 🕏

D - キシロースと D - リクソース他 2.4 %

この溶液をバリウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを 元頃したカラムに通液し、カラム内の温度を40 でに保持しながら、水で溶出した。流速は70ml/時であつた。溶出液をモリブデン分面240ml, D-アラビノース・ホウ酸分面190ml, D-リポース分面450mlの原に分取した。

D - リポース分面被の糖分の組成は D - リポース 9 8.2 %。 D - アラビノース 1.2 %。 そ の 他 0.5 % であつた。

この溶液を減圧乾固してショップ投資13.79

D-キシロースとD-リクソース他 2.2 f

との溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂 SK-1B 1000 mdを充填したカラムに通液し、流速200 md/時 で水によつて溶出した。溶出液を15 md ずつ分画し、モリプデン分画 450 md, D-アラビノース・ホウ酸分 画 390 md, D-リポース分画 900 mdを分取した。 D-リポース分画液中の糖分の組成は D-リポース 98.7%, D-アラビノース 0.8%, その他 0.5% であつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール 1 5 ml で結晶化して D - リポースの結晶 7.6 f (7 6 f)を得た。融点 8 f で。純度 9 9.8 f。

実施例 5

D-アラビノース209を水15mlに加え、さらにモリブデン酸ナトリウム2.19及びホウ酸メチル289を加え酢酸で出3.2に調整し、93℃で50分間提挙下加熱した。反応終了後、反応被

を得, これにエタノール 1 5 mlを加えて結晶化し、 严取し、乾燥して D - リポースの結晶 1 1.4 9 (5 7 多) を得た。融点 8 6.2 ℃。純度 9 9.5 多。 実施例 6

D-アラビノース60 ををジオキサン110 ml に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 4.8 を及びホウ酸 61.8 を加え、88 ℃で 45 分間 反応した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸 48.2 を回収し液量 210 ml の水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D - リポース

9 3.4 %

D-アラピノース

5.8 🕏

D - キシロースと D - リクソース他 0.7 %

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン MK-31S 1500 mlを充填したカラムに通液し、水を用いて 流 速 285 ml/時 で溶出した。分取した D-リポース 分面 液 1 0 8 0 ml を 滅圧 乾固 して シロップ 幾 後 5 6.6 g を 得 た。 これを エタノール 8 0 ml に て 結晶 化 して D - リ ポースの 結晶 5 1.6 g (8 6 f) を 得 た。

一方、D-アラビノース・ホウ酸分面被480 ad中の糖分の組成はD-アラビノース85.4%,D-キシロースとD-リクソース他11.4%,D-リボース3.2%であり、さらにホウ酸10.2%を含有していた。また、モリブデン分面被555 ad中にはモリブデン2.4%及びホウ酸3.2%を含有していた。

D-アラビノース・ホウ酸分面液を減圧機縮してシロップ状とし、これにモリブデン酸アンモニウム 0.1 を及びジオキサン 5 mlを加え、880で45分間加熱提拌した。反応終了後、水50mlを加え、10℃に冷却し、析出物を評別した評液中の糖分の組成はD-リポース 78.7%、D-アラビノース 11.5%、D-キシロースとD-リクソ

D - キシロースと D - リクソース 他 2.5 乡

この溶液をストロンチウム型に交換した強酸性 陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500 配を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出 液を10配ずつ分面した。 D-リポースの分面液 を集めて減圧乾固し、得られたシロップ残産を タノール20配で結晶化し、評取し、乾燥して D -リポースの結晶11.89(78.7%)を得た。 触点85.8℃。純度99.7%

実施例 B

D-アラビノース15%を水20mlに加え、さらにホウ酸ナトリウム(Na,B,O,・10H,O)57.2%及びモリブデン酸(80%)1.5%を加え、得られた水溶液を希硫酸で出3.2に調整し、92で40分間加熱提拌した。反応終了後、反応液を8でまで冷却し、析出したホウ酸、硫酸ナトリウムを戸別し、その戸液を強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン3K-1Bで処理して脱塩した。

ース他10.8%であつた。

この溶液を上記と同様の方法によつて、クロマト分離、結晶化を行なつて D - リポースの結晶 1.6 9 (2.6 %)を得た。 融点 8 6.4 %。純度 100 %。

合計の収率は88.6%であつた。

奥施例 7

D-アラピノース15を55を含水エチレングリコール40㎡に加え、さらにホウ酸メチル31を加えたのち希硫酸で出を3.3に調整した。そとにモリブデン酸アンモニウム1.2を加え90で40分間復拌した。反応終了後、反応液を10でまで冷却し、析出物を評別し、結晶を25㎡の冷水で洗浄した。評液を放圧機箱して溶体を留去したあと水50㎡を加えた。この水溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

Diリポース

9 0. 2 %

D-アラビノース

7. 3 %

処理 被 を 6 0 ml まで 被圧 機 縮 したの ち 糖分の 組 成 を 御定 すると 次の 通 り で あつ た。

D - リポース

6 8. 5 %

D - アラビノース

2 9. 1 %

D-キシロースとD-リクソース他 2.4 %

この溶液をアルミニウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを充填したカラムに通液し、流速88ml/時をもつて水で溶出し、溶出液を10mlずつ分面した。D-リポース分面液を合し液圧乾固し、エタノールから結晶化を行なつてD-リポースの結晶9.19(60.6%)を得た。融点86℃。純度99.5%。

D - リポース含有溶液をリポフラビンの合成に 使用する場合には次の通りに行なう。

参考例

D - アラビノース 1 6.0 gをジオキサン 3 0 ml に加え、モリプデン酸アンモニウム 1.1 5 g 及び

特開昭61-212592(8)

ホウ酸 1 8.5 字を加え、8 8 ℃で 4 5 分間加熱提 拌した。前記実施例と間様の操作でホウ酸を戸別 したあとの溶液中の糖分の組成は次の通りであつ た。

D - リポース 9 2.5 %

D - アラピノース 6.4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.1 乡

この溶液を弱塩基性酸イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を12ml用いて処理しモリブデン酸を除去した。この溶液を糖繊度が約50%になるまで機箱して500mlのオートクレープ中へ入れ、さらにメタノール230ml、3.4~キシリンン12.6分、酢酸0.3ml、酢酸ナトリウム0.4分、ラネーニンケル9.0分(含水)を加え水素を充填し、60℃で80分間提拌した。反応終了後、反応液からラネーニンケルを評別し、評液を約200mlまで機箱し、冷却すると結晶が析出した。この結晶を严取し、50%メタノールで再結品して1

つづいて、この反応被をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型は関イオン交換樹脂を用いてカラムクロマトグラフィーを一回行なりことにより95%以上の回収率で、995%以上の高純度のD-リボースを得ることができる。さらに、クロマントの酸は再使用することができるという利点もある。

従つて、本発明方法は極めて高収率にD-リポースを製造するととができるので工業的に非常に有益な方法である。

4.図面の簡単な説明

オ1 図は本発明方法の実施例1 の溶離分布図、 オ2 図は実施例3 の溶離分布図である。

① ---- D - リポース分画 ① ---- D - ア ラピノース分画 ⑩ ---- D - キシロースと D - リクソースの分画 ② ---- ホウ酸分画 - D - リピチル - 3,4 ~ キシリジンの結晶 2 4.4 g (8 9.7 %) を得た。融点 1 4 5 ℃。 (a') D -2 1.8° (C = 0.4, メダノール)

とうして得られた1-D-リピチル-3.4-キシリジンを常法に従つてジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルピツール酸と結合すればリポフラピンが得られる。

[発明の効果].

従来のD~アラピノースのエピメリ化反応は水の溶群のもと、モリブデン酸化合物を触媒として行ない、D~リポースへのエピメリ化率は20~30を程度であつた。

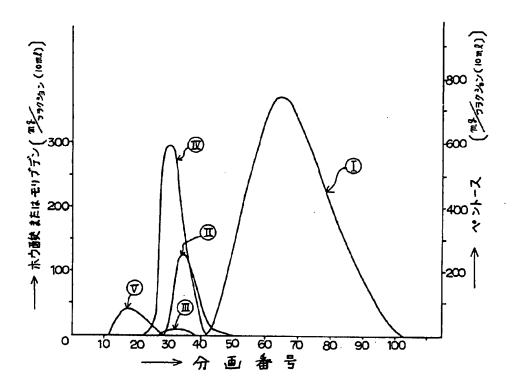
本発明方法は、従来の方法にホウ酸化合物を添加し、さらに溶媒として水のほか有機溶媒を使用することによりエピメリ化率を約70~94%にまで向上させることができた。 特に、溶媒として有機溶媒を使用すると約90~94%という驚異的なエピメリ化率を示した。

(7) ---- モリプデン分画

出 題 人 東京田辺製業株式会社 代 理 人 久 高 将 信(外一名)

図面の浄魯(内容に変更なし)

5 1 3



手 統 補 正 書 (方式)

昭和60年7月11日

特許庁長官 字 賀 道 郎 『

1.事件の表示

.

特顧昭 6 0 - 5 3, 4 3 2 号 2. 発明の名称

D - リポースの製造方法

3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 東京田辺製 東株式会社

米尔四边最果体式会在

4. 代 理 人

東京都港区虎ノ門1-1-12, 虎ノ門ピル505号

(6217) 久 禹 符 信 (外一名)

5.補正命令の日付 昭和60年6月25日(発送)

6.補正の対象 願書及び明細書全文並に図面

7. 械正の内容 別紙のように顧客及び明細書の浄書並に適正な図面(いずれも内容に変更なし)を

提出します。

